Abstract (Basic): DD 286876 A

The determination of a soluble human monocyte surface antigen (1), pref. serum protein CD14, in body liquids comprises using (a) the monoclonal antibody RoMo 1 which is directly labelled as the specific detection antibody, in a 2-sided bonding enzyme immuno assay, and (b) polyclonal anti-CD 14-antisera or other CD14-specific monoclonal antibodies which possess an other epitope specificity from (a) as the catcher antibody, in a 2-sided bonding enzyme immuno assay.

USE/ADVANTAGE — The method gives quick and reliable determination of a soluble monocyte surface antigen in human body liquids and can thus be used in immunology and immunodiagnoses. The process is also economical.

(19) BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

PATENTS CHRIFT (11) DD 286 876 A5



(12) Ausschließungspatent

Erteilt gemäß § 17 Absetz 1
Patentgesetz der DDR
vom 27.10.1983
in Übereinstimmung mit den entsprechenden
Fostlagungen im Einigungsvertrag

4(51) G 01 N 33/577

DEUTSCHES PATENTAMT

In der vom Anmelder eingereichten Fassung voröffentlicht

(21)	DD G 01 N / 331 650 1	(22)	10.08.89	(44)	07.02.91	
(71)	εiehe (73)			•		
(72)	. Schütt, Christine, Prof. Dr. sc. med.; Grunwald, Uwe, DE					
(73)	Ernst-Moritz-Aradt-Universiti	it Groifswald, I	Domstraße 11, O - 220	0 Greifsweld, D	E	
(74)	Ernst-Moritz-Arndt-Universiti	t-Moritz-Arndt-Universität, Direktorat für Forschung/BISN, Rudolf-Petershagen-Allee, O - 2200 1, DE				

(55) Enzymimmunoassay; lösliches Monozytantigen, human; monoklunaler Antikörper, marklert; Fängerantikörper; Immundlagnostik

(57) Die Erfindung betrifft eine Bestimmungsmathodo zum schnellen und zuverlässigen Nachweis eines löslichen humanen Monozytenoberflächenantigens, vorzugsweise des Glykoproteins CD 14, in Körperflüssigkeiten. Die quantitative Bestimmung des CD 14 erfolgt unter Verwendung des CD 14-spezifischen monoklonalen Antikörpers RoMo 1, der mit einem Enzym direkt markiert ist. Es kommt ein Zwei-Seiten-Bindungstest (Enzymimmunoussey) zur Anwendung, in dem els Fängerantikörper polyklonale Anti-CD 14-Antiseren oder andere CD 14-spezifische monoklonale Antikörper eingesatzt werden, wenn diese eine andere Epitop-Spezifität zis RoMo 1 besitzen. Anwendungsgebiet sind die immunologie und immundiagnostik.

ISSN 9433-6461

් Seiten

Pat ntanspruch:

Verfahren zur Bestimmung eines löslichen humanen Monozytenoberflächenantigens, vorzugsweise des Serumproteins CD 14, in Körperflüssigkeiten, dadurch gekennzelchnet, daß als spezifischer Nachweisantikörper der monoklonale Antikörper RoMo 1, welcher direkt marklert ist, in einem Zwei-Seiten-Bindungs-Enzymimmunoassay und als Fängerantikörper an der festen Phase des EIA-Kits polyklonale Anti-CD 14-Antiseren oder andere CD 14-spezifische monoklonale Antikörper, welche eine andere Epitop-Spezifität als der monoklonale Antikörper RoMo 1 besitzen, in einem Zwei-Seiten-Bindungs-Enzymimmunoassay eingesetzt sind.

Anwendungsgebiet der Erfindung

Die Erfindung betrifft eine Mothode zur schnellen und zuverlässigen Bestimmung eines löslichen Monozytenobarflächenantigens in menschlichen Körperflüssigkeiten und findet bei immuntests in der immunologie und immundiegnostik Anweitdung.

Charekteristik des bekennten Standes der Technik

Allgemein ist bekannt, daß sich immunologische Verfahren zum Nachweis von Proteinen en und in menschlichen Zellen und Körperflüssigkeiten mittels monokionaler Antikörper eie sehr zuverlässig erweisen. Für den spezifischen Nachweis der Antigene kommen in vielen Anwendungsfällen diese monokionalen Antikörper bei Enzymimmunosssays zum Einsatz. Für die Bestimmung des Monozytenoberflächenantigens CD 14 sind verschiedene monokionale Antikörper beschrieben. So werdendurch Tadd et al. in: Barnard et al. (ed.), Leukscyte Typing, Springer Verlag, New York, 1984, S. 4:24, der monokionale Antikörper Mell 18 und durch Goyert et al. in: Eur. J., immunol. 16, 1984, S. 1563, der monokionale Antikörper Mell 18 und durch Goyert et al. in: McMichael et al. (ed.), Leukscyte Typing III, Springer Verlag, New York, 1987, S. 613, der monokionale Antikörper My 4 für die Bestimmung von Monozyten in Zellzuspensionen genennt, da CD 14 ein monozytenspezifisches Antigen ist, das auf anderen Zellen nicht exprimient wird. Aus der Lüterstur ist jedoch nicht zu entnehmen, daß sich diese monokionalen Antikörper auch für den Nachweis das löslichen Monozytenoberflächensntigens CD 14 eignen bzw. desson Nachweis boschrieben wurde.

Ziel der Erfindung

Das Ziel der Erfindung ist aln kostengünstiges und zwertässiges Verfahren zur Bestimmung des löslichen Monozytenoberflächenantigens CD 14 in menschlichen Körperflüssigkeiten.

Derlegung des Wesens der Erlindung

Die Aufgabe der Erfindung besteht in einem Verfahren zur quantitativen Bestimmung des löslichen menschlichen Monozytenoberflächenantigens CD 14 in Körperflüssigkeiten unter Verwendung eine z geeigneten monoklonalen Antikörpers, der keine Kreuzreaktivität zu anderen Serumproteinun zeigt. Die Aufgabe wird arfindungsgemäß dadurch gelöst, daß zur Bestimmung des löslichen Monozytenoberflächenantigens CD 14 in Körperflüssigkeiten der monoklonale Antikörper RoMo 1, welcher direkt merkiert ist, als spezifischer Nachweisantikörper in einem Zwei-Selten-Bindungs-Enzymimmunoassay dient, wobel als Fängerantikörper an der festen Phase des EIA-Kits polyklonale Anti-CD 14-Antiseren oder andere CD 14-spezifische monoklonale Antikörper, die eine andere Epitop-Spezifistit als der monoklonale RoMo 1 besitzen, verwendet werden. Der monoklonale Antikörper RoMo 1 ist in seiner Herstellung durch das DD-WP 2555-13 beschrieben. Als Fängerantikörper eignet sich der CD 14-spezifische monoklonale Antikörper RoMo 1 ist verteille Letter verteilt antikörper RoMo 1 ist verteilt beterveise mit dem Enzym Paraxidase direkt merkiert.

RoMo 1 be 'sa eine hohe Alfinität zu einem Epitop auf CD 14, einem 53kDa-(lykoprotein. Dadurch ist gesichert, daß die Verwendung des monoklonalen Antikörpers RoMo 1 stets zu einem eindautigen Nachweis des humanen Monozytenmombranantigens in töslicher Form führt.

Ausführungsbelspiel

Die Erfindung soll nachstehend an einem Ausführungsbeispiel näher erläuten werden. Dabei sind folgende Verfahrensschritte vorgesehen.

- 1. Feste Phase: Benvizung mit monoklonalem Antikörper MEM18 (10 µg/ml) in 0,1 M Carbonatpuller, pH 9,5, ca. 12–15h bel Raumtemparatur danach zweimal waschen mit PBS plus 0.1% Tween 20
- Antigan (CD 14)haltige Probe verdünnen in PBS plus 0,1% Tween 20, Inkubation ca. 12–15h bai 4 Grad Colsius, danach zweimal waschen mit PBS plus 0,1% Tween 20
- 3. Konjugat: monoklonaler Antikörper, mit POD direkt markiert, verdürinen in PBS, 0,1 % Tween 20,5 % Kälberserum, Inkubation ca. 2h bei 4 Grad Celsius, danach zweimat waschen mit PBS plus 0,1 % Tween 20

4. Resktion des gebundenen POD mit chromogenem Substrat o-Phenylandiamin (0,5µg/ml) in 0,1 M Citretpuffer, pH 5,0, Zugabe van 5µ130%lgem H₂O₂

Reaktionsdauer 5min

Reaktionsstop mit 1 M H₂SO₄

Dadurch ist es möglich, die untere Nachweisgrenze von 20 ng/mi zu gerantieren. Als Stendard wird affinitätschromatogrephisch gereinigtes Antigen CD 14 verwendet.

Anstelle des Fängerantikörpers MEM 18 sind andere Antikörper, z.B. polyklonele Antiseren gegen des Antigen CD 14 von Kaninchen oder andere monoklonale Antikörper gegen CD 14 einsetzbar.

Anatolie des POD-marklerten RoMo 1 ist ein biotinyliener RoMo 1 einsatzbar. Die Nachweisstracke besteht dabei aus Avidin-POD-Konjugat und gleichem Substrat.

Gohalt an löslichem CD14

<u> </u>	normal	pethologisch
Serum	3-6µg/ml	n -
Urīn		Í
Liquor	-	į
Amnlanflüssigkeit	-	İ
Gelenkfiðssigkeit	+	u